2002-322151

[Problem]

The problems are to provide a novel compound preferably used in the production of an azo compound which excels in color reproduction capability as a dyestuff for the three primary colors, and has a sharp absorption characteristic with a small half-value width, and provide a method of producing the azo compound using the compound.

[Means for Resolution]

The means are a compound represented by the following general formula (1), and a method of producing an azo compound containing a step of reacting the compound with a diazonium salt compound formed with a diazotizing agent. In the following general formula (1), A_1 and A_2 each independently represent $-CR_1$ = or $-CR_2$ =, or either one represents a nitrogen atom and the other represents $-CR_1$ = or $-CR_2$ =; and at least either R_6 or R_7 represents an aromatic group or a heterocyclic group, and the other represents a hydrogen atom, an aliphatic group, an aromatic group, a heterocyclic group, an acyl group, an alkoxycarbonyl group, an aryloxycarbonyl group, or a sulfamoyl group whereby each group may further have a substituent.

Formula (1)

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公额(A)

(11)特許出國公园番号 特開2002-322151 (P2002-322151A)

(43)公開日 平成14年11月8日(2002.11.8)

(51) Int.Cl.7	亞別記号	FΙ				テ	-73-1*(容容)	
C 0 7 D 213/74	C 0 7 D 213/74					4 C 0 5 5		
213/82		2	13/82				4 C 0 6 3	
213/85		2	13/85					
239/48		2	39/48					
241/20		241/20						
	舒在 間x	來信 來信未 匆	項の設3	OL	(全	15 頁)	侵険買に焼く	
(21)出顧番号	特国2001-126239(P2001-126239)	(71)出頭人						
						式会社		
(22)出頭日	平成13年4月24日(2001.4.24)	(ma) manual			树市中	沼210君	57Q	
		(72)発明者			الدوال المحاول	. 2000101	6.14 and 1.427	
						•••	計 位士写真	
		(ma) strang d		/ム株式	云在內	· ·		
	-	(72)発明者			المومال المط	• 200 A D S	OLUM ATTLEMENTED	
							動	
		(74) (1) 79		√ム株式 2040	云红的	1		
		(74)代理/			34	(<i>5</i> 1-3	Ar \	
			升理 工	中岛	14	GF3	在)	
							最換質に遊く	

(54) 【発明の名称】 新規化合物、及びそれを用いたアゾ化合物の製造方法

(57)【要約】

【課題】 三原色の色素として色再現性に優れ、半値幅が狭くシャープな吸収特性を有するアゾ化合物の製造において好適に用いられる、新規な化合物、及び該化合物を用いたアゾ化合物の製造方法を提供する。

【解決手段】 下記式(1)で表される化合物、及び該化合物と、ジアゾ化剤によって形成されるジアゾニウム塩化合物とを反応させて、アゾ化合物を形成する工程を有するアゾ化合物の製造方法である。。下記式(1)において、 A_1 、 A_2 は、各々独立に $-CR_1$ =又は $-CR_2$ =を表すか、あるいは、いずれか一方が窒素原子、他方が一 CR_1 =又は $-CR_2$ =を表す。 R_6 、 R_7 は、少なくとも一方が芳香族基又は $-CR_2$ =を表す。 R_6 、 R_7 は、 R_7 は、

【化1】

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記一般式(1)で表されることを特徴とする化合物。

【化1】

前記一般式(1)において、A1及びA2は、各々独立 に、-CR₁=、もしくは-CR₂=を表すか、又は、い ずれか一方が窒素原子、他方が一CR₁=もしくは一C $R_2 = \delta$ 表す。 R_6 、 R_7 は、少なくとも一方が芳香族基 又はヘテロ環基で、他方が水素原子、脂肪族基、芳香族 基、ヘテロ環基、アシル基、アルコキシカルボニル基、 アリールオキシカルボニル基、及びスルファモイル基の 中から選択される基を表す。各基は更に置換基を有して いてもよい。G、R1、及びR2は、各々独立に、水素原 子、ハロゲン原子、脂肪族基、芳香族基、ヘテロ環基、 シアノ基、カルボキシル基、カルバモイル基、アルコキ シカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、アシル 基、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、 シリルオキシ基、アシルオキシ基、カルバモイルオキシ 基、ヘテロ環オキシ基、アルコキシカルボニルオキシ・ 基、アリールオキシカルボニルオキシ基、アルキル基又 は芳香族基又はヘテロ環基で置換されたアミノ基、アシ ルアミノ基、ウレイド基、スルファモイルアミノ基、ア ルコキシカルボニルアミノ基、アリールオキシカルボニ ルアミノ基、アルキルスルホニルアミノ基、アリールス ルホニルアミノ基、ニトロ基、アルキルチオ基、アリー ルチオ基、ヘテロ環チオ基、アルキルスルホニル基、ア リールスルホニル基、アルキルスルフィニル基、アリー ルスルフィニル基、スルファモイル基、あるいはスルホ 基を表す。各基は更に置換基を有していてもよい。ただ し、A₁及びA₂が炭素原子の場合、Gはアルキル基で置 換されたアミノ基であることはない。また、R₁とR $_{6}$ と、又は R_{6} と R_{7} とが結合して5員 \sim 6員環を形成し

【請求項2】前記一般式(1)で表される化合物が、下記一般式(2)で表される請求項1に記載の化合物。 【化2】

前記一般式 (2) において、 R_1 、 R_2 、 R_6 、及び R_7 は、前記一般式 (1) の場合と同義である。 R_4 、 R_5 は、少なくとも一方が、芳香族基又はヘテロ環基で、他

方が水素原子、芳香族基、ヘテロ環基、アシル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、カルバモイル基、スルホニル基、及びスルファモイル基の中から選択される基を表す。前記 R_1 、 R_2 、 R_4 、 R_5 、及び R_6 の各基は、更に置換基を有していてもよい。【請求項3】 請求項1又は2に記載の化合物と、ジアゾ化剤によって形成されるジアゾニウム塩化合物とを反応させて、アゾ化合物を形成する工程を有することを特

【発明の詳細な説明】

徴とするアゾ化合物の製造方法。

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、色素として好適に 用いられるアゾ化合物の製造に用いられる新規な化合 物、及びそれを用いたアゾ化合物の製造方法に関するも のである。

[0002]

【従来の技術】アゾ色素のカップリング成分として、フェノール、ナフトール、アニリン等が広く使用されている。これらのカップリング成分により得られるアゾ色素として、特開平11-209673号、特登第3020660号等に開示された色素が知られているが、これらは半値幅が大きいこと、あるいは色相が系内のpHに依存すること等の欠点を有する。本特許の発明者らは、色相が良好な色素を開発すべく、従来のフェノール、ナフトール、アニリン等のカップリング成分から脱却して、含窒素へテロ環化合物をカップリング成分として使用するという考えに至った。

【0003】これまで、ピリジン、ピラジンをカップリ ング成分とするアゾ色素に関する特許としては、特開昭 49-74718号公報、EP23309号、DE25 13949号、DE2832020号、DE25255 05号の各明細書等が知られているが、これらに記載さ れているアゾ色素では、色相が十分ではないという問題 がある。一方、ジアゾ成分とアニリンカプラーとからな るアゾ色素は、従来、米国特許第3,336,285 号、同3,639,384号、及び英国に21,56 6.985号等の各明細書に記載される方法にしたがっ て合成されている。しかし、この工程におけるジアゾニ ウム塩は非常に不安定であるため、ジアゾ化してカップ リングすることによって色素を高収率かつ高純度で得る ことは困難という問題がある(Weaver and Shuttlewort h, Dyes and pigments 3, 81(1982)]。また、特公平6 -19036号公報に記載されている合成方法で得られ る、1-アルキル-3-(2級又は3級アルキル)-4 -シアノーピラゾール-5-イルアゾ色素では、色相が 短波でありマゼンタ色素としては満足できないという問 題がある。

【0004】さらに、英国特許第1,566,985号 明細書に記載される方法は、1-アルキル-3-アルキ ル又はアリール-4-シアノビラゾール-5-イルアゾ 色素を、1-アルキル-3-アルキル又はアリール-4-ハロゲノ-5-アミノビラゾールを芳香族カップリング成分とともにジアゾ化及びカップリングして、その後、4位のハロゲンをシアニドで置換することによって合成するものであるが、CuCNやZn(CN)₂といった重金属シアニドを使用するものであり、使用後の廃物処理の問題、生成した色素の精製方法等の問題がある。さらには、ビラゾールジアゾ成分とビリジンカプラーからなるアゾ色素を簡便にかつ高収率で製造できる方法はこれまで全く知られていなかった。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、前記従来における問題を解決し、以下の目的を達成することを課題とする。即ち、本発明は、第一に、工業・農業・医療・学術などに用いられる有用な有機化合物あるいはその中間体となり得る特定の構造を有する化合物誘導体を提供し、第二に、三原色の色素として色再現性に優れ、半値幅が狭くシャープな吸収特性を有するアゾ化合物の製造において好適に用いられる、新規な化合物、及び該化合物を用いて高収率でアゾ化合物を製造可能なアゾ化合物の製造方法を提供することを目的とする。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、良好な色 相を有する色素を目指して色素誘導体を詳細に検討し た。「化学セミナー9 カラーケミストリー」時田澄男 著、150~161頁、1982年(丸善株式会社)に 示してあるように、色相は、電子状態のエネルギー準位 だけでなく、振動ならびに回転の準位が常に関連してい る。そのため分子の振動及び回転の寄与を小さくすれ ば、吸収体の幅は狭く、シャープなることが予想され る。従って、色相をシャープ化するには、下記一般式 (1) において、R₆又はR₇に導入する芳香族基あるい はヘテロ環基と、窒素原子との結合周りの回転を抑制す る必要がある。即ち、R₆又はR₇の一方が芳香族基ある いはヘテロ環基で、他方が水素原子以外の置換基の場合 よって立体障害を受けるため、芳香族基あるいはヘテロ 環基の回転が抑制される。また、R₆又はR₇のどちらか 一方が水素原子である場合、他方の芳香族基あるいはへ テロ環基に下記の条件が必要である。即ち、R₆とR₇の 導入位である窒素原子と結合する炭素原子の隣接位に置 換基を有するか、その隣接位が窒素原子のように非共有 電子対である必要がある。以上のいずれかの方法によ り、Rg又はRgの置換基としての芳香族基あるいはヘテ ロ環基は、ピリジン環、ピリミジン環あるいはピラジン 環の平面に対してわじれた配座をとり、回転が抑制され る。実際に、下記一般式(1)で表される化合物を用い て製造されたアゾ化合物では、前記の色相の課題を解決 することができることが確認され、本発明を完成するに 至った。また、下記一般式(1)で示される化合物を用 いたアゾ化合物の製造方法においては、該アゾ化合物を 完溶させること、また、水と有機溶媒との二層系で反応 させることにより収率が向上した。更に、ジアゾ成分の ジアゾニウム塩への変換では、ジアゾ成分として塩酸ー 亜硝酸ナトリウム、亜硝酸イソペンチル、又はニロトシ ル硫酸を用いることで、環境にやさしいジアゾ化剤によ り収率を飛躍的に向上させることができるという知見を 得て、本発明を完成するに至った。

【0007】前記課題を解決するための手段は、以下の通りである。即ち、

<1> 下記一般式(1)で表されることを特徴とする 化合物である。

[0008]

【化3】

【0009】前記一般式(1)において、A₁及びA $_2$ は、各々独立に、 $-CR_1$ =、もしくは $-CR_2$ =を表 すか、又は、いずれか一方が窒素原子、他方が-CR₁ =もしくは $-CR_2=$ を表す。 R_6 、 R_7 は、少なくとも 一方が芳香族基又はヘテロ環基で、他方が水素原子、脂 肪族基、芳香族基、ヘテロ環基、アシル基、アルコキシ カルボニル基、アリールオキシカルボニル基、及びスル ファモイル基の中から選択される基を表す。各基は更に 置換基を有していてもよい。G、R1、及びR2は、各々 独立に、水素原子、ハロゲン原子、脂肪族基、芳香族 基、ヘテロ環基、シアノ基、カルボキシル基、カルバモ イル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカル ボニル基、アシル基、ヒドロキシ基、アルコキシ基、ア リールオキシ基、シリルオキシ基、アシルオキシ基、カ ルバモイルオキシ基、ヘテロ環オキシ基、アルコキシカ ルボニルオキシ基、アリールオキシカルボニルオキシ 基、アルキル基又は芳香族基又はヘテロ環基で置換され たアミノ基、アシルアミノ基、ウレイド基、スルファモ イルアミノ基、アルコキシカルボニルアミノ基、アリー ルオキシカルボニルアミノ基、アルキルスルホニルアミ ノ基、アリールスルホニルアミノ基、ニトロ基、アルキ ルチオ基、アリールチオ基、ヘテロ環チオ基、アルキル スルホニル基、アリールスルホニル基、アルキルスルフ ィニル基、アリールスルフィニル基、スルファモイル 基、あるいはスルホ基を表す。各基は更に置換基を有し ていてもよい。ただし、A₁及びA₂が炭素原子の場合、 Gはアルキル基で置換されたアミノ基であることはな い。また、 R_1 と R_6 と、又は R_6 と R_7 とが結合して5員 ~6員環を形成していてもよい。

【0010】<2> 前記一般式(1)で表される化合物が、下記一般式(2)で表される前記<1>に記載の

化合物である。 【0011】 【化4】

【0012】前記一般式(2)において、 R_1 、 R_2 、 R_6 、及び R_7 は、前記一般式(1)の場合と同義である。 R_4 、 R_5 は、少なくとも一方が、芳香族基又はヘテロ環基で、他方が水素原子、芳香族基、ヘテロ環基、アシル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、カルバモイル基、スルホニル基、及びスルファモイル基の中から選択される基を表す。前記 R_1 、 R_2 、 R_4 、 R_5 、及び R_6 の各基は、更に置換基を有していてもよい。

【0013】<3> 前記<1>又は<2>に記載の化合物と、ジアゾ化剤によって形成されるジアゾニウム塩化合物とを反応させて、アゾ化合物を形成する工程を有することを特徴とするアゾ化合物の製造方法である。【0014】

【発明の実施の形態】以下、本発明の新規な化合物、及びそれを用いたアゾ化合物の製造方法について説明する。

(一般式(1)で表される化合物)本発明の化合物は、 下記一般式(1)で表されることを特徴とする。 【0015】

【化5】

【0016】前記一般式(1)において、 A_1 及び A_2 は、各々独立に、 $-CR_1$ =、もしくは $-CR_2$ =を表すか、又は、いずれか一方が窒素原子、他方が $-CR_1$ =もしくは CR_2 =を表す。その中でも、 A_1 及び A_2 が各々独立に、 $-CR_1$ =、又は $-CR_2$ =を表すのが好ましい。

【0017】前記一般式(1)において、R₆、R₇は、少なくとも一方が芳香族基又はヘテロ環基で、他方が水素原子、脂肪族基、芳香族基、ヘテロ環基、アシル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、及びスルファモイル基の中から選択される基を表す。各基は更に置換基を有していてもよい。前記R₆、R₇で表される置換基としては、少なくとも一方が芳香族基又はヘテロ環基で、他方が水素原子、芳香族基、ヘテロ環基、アシル基、アルキルスルホニル基及びアリー

ルスルホニル基の中から選択される基であることが好ましく、少なくとも一方が芳香族基又はヘテロ環基で、他方が水素原子、芳香族基、ヘテロ環基、アシル基、及びアリールスルホニル基の中から選択される基であることがより好ましく、少なくとも一方が芳香族基又はヘテロ環基で、他方が水素原子、芳香族基、及びヘテロ環基の中から選択される基であることがさらに好ましい。各基は更に置換基を有していてもよい。

【0018】前記 R_6 、 R_7 で表される芳香族基及びヘテロ環基としては、アミノ基の窒素原子と結合する炭素原子と隣接する少なくとも1つの原子上に、置換基又は孤立電子対を有するものが好ましく、アミノ基の窒素原子と結合する炭素原子と隣接する両方の原子上に置換基又は孤立電子対を有するものがより好ましい。

【0019】前記G、R1、及びR2は、各々独立に、水 素原子、ハロゲン原子、脂肪族基、芳香族基、ヘテロ環 基、シアノ基、カルボキシル基、カルバモイル基、アル コキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、ア シル基、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ 基、シリルオキシ基、アシルオキシ基、カルバモイルオ キシ基、ヘテロ環オキシ基、アルコキシカルボニルオキ シ基、アリールオキシカルボニルオキシ基、アルキル基 又は芳香族基又はヘテロ環基で置換されたアミノ基、ア シルアミノ基、ウレイド基、スルファモイルアミノ基、 アルコキシカルボニルアミノ基、アリールオキシカルボ ニルアミノ基、アルキルスルホニルアミノ基、アリール スルホニルアミノ基、ニトロ基、アルキルチオ基、アリ ールチオ基、ヘテロ環チオ基、アルキルスルホニル基、 アリールスルホニル基、アルキルスルフィニル基、アリ ールスルフィニル基、スルファモイル基、あるいはスル ホ基を表す。各基は更に置換されていてもよい。ただ し、 A_1 及び A_2 が炭素原子の場合、Gはアルキル基で置 換されたアミノ基であることはない。また、R1とR $_6$ と、あるいは R_6 と R_7 とが結合して5員 \sim 6員環を形 成していてもよい。

【0020】前記Gで表される置換基の中でも、水素原子、ハロゲン原子、脂肪族基、芳香族基、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アシルオキシ基、ヘテロ環オキシ基、アルキル基、芳香族基又はヘテロ環基で置換されたアミノ基、アシルアミノ基、ウレイド基、スルファモイルアミノ基、アルコキシカルボニルアミノ基、アリールオキシカルボニルアミノ基、アリールオキシオーンを、アルコキシ基、アリールオキシーでは、水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アシルオキシ基、アシルアミノ基がより好ましく、その中でも、水素原子、芳香族基又はヘテロ環基で置換されたアミノ基、及びアミド基が特に好ましい。各基は更に置換基を有していてもよい。

【0021】前記 R_1 、 R_2 で表される置換基の中でも、水素原子、アルキル基、アルコキシカルボニル基、カルボキシル基、カルバモイル基、及びシアノ基が好ましい。各基は更に置換基を有していてもよい。 R_1 と R_2 と、又は R_3 と R_4 とが結合して5員 R_4 0と、ていてもよい。

【0022】 R_1 、 R_2 、 R_6 、 R_7 、Gで表される各置換基が、更に置換基を有する場合の該置換基としては、上記 R_1 、 R_2 で挙げた置換基を挙げることができる。

【0023】前記一般式(1)で表される化合物と、ジアゾニウム塩化合物とから、カップリング反応によって形成されるアゾ化合物が水溶性染料(色素)である場合には、 R_1 、 R_2 、 R_6 、 R_7 、G上のいずれかの位置に置換基としてイオン性親水性基をさらに有することが好ましい。前記置換基としてのイオン性親水性基としては、例えば、スルホ基、カルボキシル基、及び4級アンモニウム基等が好適に挙げられ、その中でも、カルボキシル基及びスルホ基が好ましく、スルホ基が特に好ましい。前記カルボキシル基及びスルホ基は、塩の状態であってもよく、塩を形成する対イオンの例としては、アルカリ金属イオン(例、ナトリウムイオン、カリウムイオン)及び有機カチオン(例、テトラメチルグアニジウムイオン)が好適に挙げられる。

【0024】以下、前記G、 R_1 、 R_2 で表される置換基について詳しく説明する。本明細書において、ハロゲン原子としては、フッ素原子、クロロ原子、臭素原子が挙げられ、その中でも、フッ素原子、クロロ原子が好適に挙げられる。

【0025】本明細書において、脂肪族基とは、アルキル基、置換アルキル基、アルケニル基、置換アルケニル基、置換アルケニル基、アラルキル基、及び置換アラルキル基を意味する。脂肪族基は、分岐を有していてもよく、また環を形成していてもよい。脂肪族基の炭素原子数としては、1~20が好ましく、1~16がより好ましい。前記アラルキル基及び置換アラルキル基のアリール部分としては、フェニル又はナフチルが好ましく、フェニルが特に好ましい。脂肪族基としては、例えば、メチル基、エチル基、ブチル基、イソプロビル基、セーブチル基、トリフルオロメチル基、3~スルホプロビル基、4~スルホブチル基、シクロへキシル基、ベンジル基、2~フェネチル基、ビニル基、及びアリル基等が好適に挙げられる。

【0026】本明細書において、芳香族基とは、置換若しくは無置換の芳香族基を意味する。芳香族基としては、フェニル又はナフチルが好ましく、フェニルが特に好ましい。芳香族基の炭素原子数としては、6~20が好ましく、6~16がより好ましい。芳香族基としては、例えば、フェニル基、pートリル基、pーメトキシフェニル基、o-クロロフェニル基、m-(3-スルホ

プロピルアミノ) フェニル基、2,6-ジエチルフェニル基、2,4,6-トリメチルフェニル基、2,6-ジメチル-4-スルホフェニル基、2,4-ジスルホフェニル基等が好適に挙げられる。

【0027】前記 R_4 、 R_6 、 R_6 、 R_7 の導入位である窒素原子の置換基が水素原子である場合、その窒素原子に導入する芳香族基としては、アニリンのオルト位に置換基を有するものが好ましく、例えば、o-クロロフェニル基、m- (3-スルホプロピルアミノ)フェニル基、o-シアノフェニル基、2, 6-ジエチルフェニル基、2, 4, 6-トリメチルフェニル基、2, 6-ジメチルー4-スルホフェニル基、2, 4-ジスルホフェニル基等が好適に挙げられる。

【0028】本明細書において、ヘテロ環基とは、置換若しくは無置換のヘテロ環基を意味する。該ヘテロ環基に脂肪族環、芳香族環又は他のヘテロ環が縮合していてもよい。ヘテロ環基としては、5員又は6員環のヘテロ環基が好ましい。ヘテロ環基の置換基としては、例えば、脂肪族基、ハロゲン原子、アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基、アシル基、アシルアミノ基、スルファモイル基、カルバモイル基、イオン性親水性基等が好適に挙げられる。ヘテロ環基としては、例えば、2ーピリジル基、2ーチエニル基、2ーチアゾリル基、2ーベンゾチアゾリル基、2ーベンゾオキサゾリル基、2ーフリル基が好適に挙げられる。

【0029】前記 R_4 , R_6 , R_6 , R_7 の導入位である窒素原子の置換基が水素原子である場合、その窒素原子に導入するヘテロ環基の例としては、2-ピリジル基、2-チエニル基、2-チアゾリル基、2-ベンゾチアゾリル基、2-イミダゾリル基、2-インドレニル基等が好適に挙げられる。

【0030】本明細書において、カルバモイル基とは、 置換若しくは無置換のカルバモイル基を意味する。カル バモイル基の置換基としては、例えば、アルキル基が好 適に挙げられる。カルバモイル基としては、例えば、メ チルカルバモイル基、ジメテルカルバモイル基が好適に 挙げられる。

【0031】本明細書において、アルコキシカルボニル基とは、置換若しくは無置換のアルコキシカルボニル基を意味する。アルコキシカルボニル基としては、炭素原子数が2~12のアルコキシカルボニル基が好ましい。アルコキシカルボニル基の置換基としては、例えば、イオン性親水性基が好適に挙げられる。アルコキシカルボニル基が好適に挙げられる。アルコキシカルボニル基が好適に挙げられる。

【0032】本明細書において、アリールオキシカルボニル基とは、置換若しくは無置換のアリールオキシカルボニル基を意味する。アリールオキシカルボニル基としては、炭素原子数が7~12のアリールオキシカルボニル基が好ましい。アリールオキシカルボニル基の置換基

としては、例えば、イオン性親水性基が好適に挙げられる。アリールオキシカルボニル基としては、例えば、フェノキシカルボニル基が好適に挙げられる。

【0033】本明細書において、アシル基とは、置換基若しくは無置換のアシル基を意味する。アシル基としては、炭素原子数が1~12のアシル基が好ましい。アシル基の置換基としては、例えば、イオン性親水性基が好適に挙げられる。アシル基としては、例えば、アセチル基、ベンゾイル基が好適に挙げられる。

【0034】本明細書において、アルコキシ基とは、置換若しくは無置換のアルコキシ基を意味する。アルコキシ基としては、炭素原子数が1~12のアルコキシ基が好ましい。アルコキシ基の置換基としては、例えば、アルコキシ基、ヒドロキシル基、及びイオン性親水性基が好適にあげられる。アルコキシ基としては、例えば、メトキシ基、エトキシ基、イソプロポキシ基、メトキシエトキシ基、ヒドロキシエトキシ基、3-カルボキシプロポキシ基が好適に挙げられる。

【0035】本明細書において、アリールオキシ基とは、置換若しくは無置換のアリールオキシ基を意味する。アリールオキシ基としては、炭素原子数が6~12のアリールオキシ基が好ましい。アリールオキシ基の置換基としては、例えば、アルコキシ基、イオン性親水性基が好適に挙げられる。アリールオキシ基としては、例えば、フェノキシ基、pーメトキシフェノキシ基、oーメトキシフェノキシ基が好適に挙げられる。

【0036】本明細書において、アシルオキシ基とは、 置換若しくは無置換のアシルオキシ基を意味する。アシ ルオキシ基としては、炭素原子数1~12のアシルオキ シ基が好ましい。アシルオキシ基の置換基としては、例 えば、イオン性親水性基が好適に挙げられる。アシルオ キシ基としては、アセトキシ基、ベンゾイルオキシ基が 好適に挙げられる。

【0037】本明細書において、カルバモイルオキシ基とは、置換若しくは無置換のカルバモイルオキシ基を意味する。カルバモイルオキシ基の置換基の例としては、アルキル基が好適に挙げられる。カルバモイルオキシ基としては、例えば、N-メチルカルバモイルオキシ基が挙げられる。

【0038】本明細書において、ヘテロ環オキシ基とは、置換もしくは無置換のヘテロ環オキシ基を意味する。ヘテロ環オキシ基としては、炭素原子数が1~9のヘテロ環オキシ基が好ましい。ヘテロ環オキシ基の置換基としては、例えば、アルキル基、ハロゲン原子が好適に挙げられる。ヘテロ環オキシ基としては、2ーピリジルオキシ基が好適に挙げられる。

【0039】本明細書において、アルコキシカルボニルオキシ基とは、置換もしくは無置換のアルコキシカルボニルオキシ基を意味する。アルコキシカルボニルオキシ基としては、炭素原子数が2~10ののアルコキシカル

ボニルオキシ基が好ましい。アルコキシカルボニルオキシ基の置換基としては、例えば、アルキル基が好適に挙 げられる。アルコキシカルボニルオキシ基としては、エトキシカルボニルオキシ基が好適に挙げられる。

【0040】本明細書において、アリールオキシカルボニルオキシ基とは、置換もしくは無置換のアリールカルボニルオキシ基を意味する。アリールオキシカルボニルオキシ基としては、炭素原子数が6~16のアリールオキシカルボニルオキシ基が好ましい。アリールオキシカルボニルオキシ基の置換基としては、例えば、アルキル基、ハロゲン原子が好適に挙げられる。アリールオキシカルボニルオキシ基としては2-エチルフェノキシカルボニルオキシ基が好適に挙げられる。

【0041】本明細書において、アルキル基又は芳香族 基又はヘテロ環基で置換されたアミノ基には、無置換の アミノ基は含まれない。アルキル基又は芳香族基又はへ テロ環基で置換されたアミノ基における置換基は、さら に置換基を有していてもよい。前記アルキルアミノ基と は、置換若しくは無置換のアルキルアミノ基を意味す る。アルキルアミノ基としては、炭素原子数1~6のア ルキルアミノ基が好ましい。アルキルアミノ基の置換基 としては、例えば、イオン性親水性基が好適に挙げられ る。アルキルアミノ基としては、例えば、メチルアミノ 基、ジエチルアミノ基が好適に挙げられる。前記アリー ルアミノ基とは、置換若しくは無置換のアリールアミノ 基を意味する。アリールアミノ基としては、炭素原子数 が6~12のアリールアミノ基が好ましい。アリールア ミノ基の置換基としては、例えば、ハロゲン原子、イオ ン性親水性基が好適に挙げられる。アリールアミノ基と しては、例えば、アニリノ基、2-クロロアニリノ基が 好適に挙げられる。

【0042】本明細書において、アシルアミノ基とは、 置換若しくは無置換のアシルアミノ基を意味する。前記 アシルアミノ基としては、炭素原子数が2~12のアシ ルアミノ基が好ましい。アシルアミノ基の置換基として は、例えば、イオン性親水性基が好適に挙げられる。ア シルアミノ基としては、例えば、アセチルアミノ基、プ ロピオニルアミノ基、ベンゾイルアミノ基、N-フェニ ルアセチルアミノ基、3,5ージスルホベンゾイルアミ ノ基が好適に挙げられる。

【0043】本明細書において、ウレイド基とは、置換若しくは無置換のウレイド基を意味する。ウレイド基としては、炭素原子数が1~12のウレイド基が好ましい。ウレイド基の置換基としては、アルキル基、芳香族基が好適に挙げられる。ウレイド基としては、例えば、3-メチルウレイド基、3,3-ジメチルウレイド基、3-フェニルウレイド基が好適に挙げられる。

【0044】本明細書において、スルファモイルアミノ 基とは、置換若しくは無置換のスルファモイルアミノ基 を意味する。スルファモイル基の置換基としては、例え ば、アルキル基が好適に挙げられる。スルファモイルアミノ基としては、例えば、N,N-ジプロピルスルファモイルアミノ基が好適に挙げられる。

【0045】本明細書において、アルコキシカルボニルアミノ基とは、置換若しくは無置換のアルコキシカルボニルアミノ基を意味する。アルコキシカルボニルアミノ基としては、炭素原子数が2~12のアルコキシカルボニルアミノ基の置換基としては、例えば、イオン性親水性基が含まれる。アルコキシカルボニルアミノ基としては、エトキシカルボニルアミノ基が含まれる。

【0046】本明細書において、アリールオキシカルボニルアミノ基とは、置換若しくは無置換のアリールオキシカルボニルアミノ基を意味する。アリールオキシカルボニルアミノ基としては、炭素原子数が7~12のアリールオキシカルボニルアミノ基が好ましい。アリールオキシカルボニルアミノ基の置換基としては、イオン性親水性基が好適に挙げられる。アリールオキシカルボニルアミノ基としては、例えば、フェノキシカルボニルアミノ基が好適に挙げられる。

【0047】本明細書において、アルキルスルホニルアミノ基及びアリールスルホニルアミノ基とは、置換若しくは無置換の、アルキルスルホニルアミノ基及びアリールスルホニルアミノ基を意味する。アルキルスルホニルアミノ基を意味する。アルキルスルホニルアミノ基としては、炭素原子数が1~12のアルキルスルホニルアミノ基及びアリールスルホニルアミノ基及びアリールスルホニルアミノ基及びアリールスルホニルアミノ基及びアリールスルホニルアミノ基としては、例えば、イオン性親水性基が好適に挙げられる。アルキルスルホニルアミノ基及びアリールスルホニルアミノ基としては、例えば、メタンスルホニルアミノ基、ベンゼンスルホニルアミノ基、及び3ーカルボキシベンゼンスルホニルアミノ基が好適に挙げられる。

【0048】本明細書において、アルキルチオ基、アリールチオ基、及びヘテロ環チオ基とは、置換若しくは無置換のアルキルチオ基、アリールチオ基、及びヘテロ環チオ基を意味する。アルキルチオ基、アリールチオ基、及びヘテロ環チオ基としては、炭素原子数が1~12のものが好ましい。アルキルチオ基、アリールチオ基、及びヘテロ環チオ基の置換基としては、イオン性親水性基が好適に挙げられる。アルキルチオ基、アリールチオ基、及びヘテロ環チオ基としては、例えば、メチルチオ基、及びヘテロ環チオ基としては、例えば、メチルチオ基、2-ビリジルチオ基が好適に挙げられる。

【0049】本明細書において、アルキルスルホニル基及びアリールスルホニル基とは、置換若しくは無置換の、アルキルスルホニル基及びアリールスルホニル基を意味する。アルキルスルホニル基及びアリールスルホニル基としては、炭素原子数が1~12のものが好ましい。アルキルスルホニル基及びアリールスルホニル基の

置換基としては、アルキル基、イオン性水酸基が好適に 挙げられる。アルキルスルホニル基及びアリールスルホ ニル基としては、例えば、それぞれメタンスルホニル 基、及び4-カルボキシベンゼンスルホニル基が好適に 挙げられる。

【0050】本明細書において、アルキルスルフィニル基及びアリールスルフィニル基とは、置換若しくは無置換の、アルキルスルフィニル基及びアリールスルフィニル基を意味する。アルキルスルフィニル基及びアリールスルフィニル基としては、炭素原子数が1~12のものが好ましい。アルキルスルフィニル基及びアリールスルフィニル基の置換基としては、アルキル基、フェニル基が好適に挙げられる。アルキルスルフィニル基及びアリールスルフィニル基としては、例えば、それぞれメタンスルフィニル基、フェニルスルフィニル基が好適に挙げられる。

【0051】本明細書において、スルファモイル基とは、置換若しくは無置換のスルファモイル基を意味する。スルファモイル基の置換基としては、例えばアルキル基が好適に挙げられる。スルファモイル基としては、例えば、ジメチルスルファモイル基、ジー(2ーヒドロキシエチル)スルファモイル基が好適に挙げられる。【0052】 - 一般式(2)で表される化合物ー本発明の前記一般式(1)で表される化合物の由でも、

本発明の前記一般式(1)で表される化合物の中でも、 下記一般式(2)で表される化合物が特に好ましい。 【0053】

【化6】

【0054】前記一般式(2)において、 R_1 、 R_2 、 R_6 、及び R_7 は、前記一般式(1)の場合と同義である。 R_4 、 R_6 は、少なくとも一方が、芳香族基又はヘテロ環基で、他方が水素原子、芳香族基、ヘテロ環基、アシル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、カルバモイル基、スルホニル基、及びスルファモイル基の中から選択される基を表す。

【0055】前記 R_4 、 R_6 の中でも、少なくとも一方が 芳香族基又はヘテロ環基で、他方が水素原子、芳香族 基、ヘテロ環基、アシル基、アルキルスルホニル基、又 はアリールスルホニル基であるのが好ましく、少なくと も一方が芳香族基又はヘテロ環基で、他方が水素原子、 芳香族基、ヘテロ環基であるのがより好ましい。前記 R_4 、 R_6 で表される芳香族基、ヘテロ環基の好ましいもの は、一般式 (1)の説明において前述した R_6 , R_7 と同様であり、特に好ましいものも同様である。

【0056】前記一般式(2)で説明した各基は、更に

置機基を有していてもよい。これらの各基が更に置換基を有する場合、該置換基としては、前記一般式(1)で表される化合物の説明における置換基、G, R_1 , R_2 として例示した基や、イオン性親水性基が好適に挙げられる。

【0057】本発明の前記一般式(1)で表される化合物として、好ましい置換基の組み合わせとしては、以下の通りである。

(イ) R₆、R₇としては、少なくとも一方が芳香族基 又はヘテロ環基で、他方が水素原子、アルキル基、芳香 族基、ヘテロ環基、スルホニル基、又はアシル基である のが好ましく、少なくとも一方が芳香族基又はヘテロ環 基で、他方が水素原子、芳香族基、ヘテロ環基、又はス ルホニル基であるのがより好ましく、少なくとも一方が 芳香族基又はヘテロ環基で、他方が水素原子、芳香族 基、又はヘテロ環基であるのが最も好ましい。

(ロ) Gとしては、水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、ヒドロキシル基、芳香族基又はヘテロ環基が置換したアミノ基、あるいはアミド基であるのが好ましく、水素原子、ハロゲン原子、アミノ基、又はアミド基であるのがより好ましく、水素原子、芳香族基又はヘテロ環基が置換したアミノ基、あるいはアミド基であるのが最も好ましい。

(ハ) A_1 及び A_2 としては、それぞれ $-CR_1$ -、 $-CR_2$ -であり、前記 R_1 , R_2 が、各々、水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、カルバモイル基、カルボキシル基、アルキル基、ヒドロキシル基、又はアルコキシ基であるのが好ましく、前記 R_1 、 R_2 が水素原子、シアノ基、カルバモイル基、アルコキシ基であるのがより好ましい。

【0058】なお、前記一般式(1)及び一般式(2)で表される化合物の好ましい置換基の組み合わせにおい

ては、種々の置換基のうち、少なくとも1つが前記好ましい置換基である化合物が好ましく、より多くの種々の 置換基が前記好ましい置換基である化合物がより好まし く、全ての置換基が前記好ましい置換基である化合物が 最も好ましい。

【0059】(アゾ化合物の製造方法)次に、前記一般式 (1)で表される化合物、及び前記一般式(2)で表される化合物を用いたアゾ化合物の製造方法について述べる。本発明のアゾ化合物の製造方法は、前記一般式

(1)で表される化合物又は前記一般式(2)で表される化合物と、ジアゾ化剤によって形成されるジアゾニウム塩化合物とを反応させて、アゾ化合物を形成する工程を有することを特徴とする。本発明のアゾ化合物の製造方法により、製造されたアゾ化合物は、色素ならびに染料として好適に用いられる。

【0060】上記工程において用いられるジアゾニウム 塩化合物としては、アミノ基を有する芳香族環、ヘテロ 環が好ましく、その中でもアミノ基を有するヘテロ環が より好ましい。

【0061】上記工程において用いられるジアゾ化剤としては、亜硝酸ナトリウムの塩酸溶液が好ましい。また 亜硝酸イソペンチル及びニトロシル硫酸なども、ジアゾ 化剤として使用することができる。

【0062】上記工程において用いられる、前記一般式(1)、(2)で表される化合物の溶剤としては、ビリジンを使用するのが好ましい。

【0063】前記一般式(1)で表される化合物、前記一般式(2)で表される化合物の具体例を以下に示すが、本発明に用いられる化合物は、下記の例に限定されるものではない。

[0064]

【化7】

化合物	R ₂	R ₄	Re	R ₇
1-1	сн,	H ₉ C CH ₉	H ₃ C CH ₃	—н
1-2	—сн _а		-C_H ₁₇	—н
1-3	—сн _э	C_2H_0 C_2H_0	C ₂ H ₅	40
1-4	—сн _з	C_2H_3	C ₂ H ₅	н
1-5	—сн₂соон	H ₉ C 	H ₃ C +50 ₃ H	—н

[0065]

【化8】

化合物	R ₂	R ₄	R ₆ _	R ₇
1-6	-соон	но,5	HO ₂ S	—н
1.7	—CH₂	C14H27Q	C ₁₄ H ₂₇ Q	—н
1-8	—сн _з	ı-C₄H₀ ————————————————————————————————————	-C ₈ H ₁₇	—н
1-9	-сң,	ноос	но, с	н
1-10	-c+ ₆	H _y C CH _y	a c	—н

【化9】

化合口	R ₂	P4	R ₆	R ₇
1-11	—сн₃	H ₃ C CH ₃	H ₃ C CH ₃	—н
1-12	—сн _э	H ₃ C CH ₃	H ₂ C CH ₃	-(***)
1-13	—ануссок	KO-S	COOK COOK	—sо _я сн _я
1-14	-cH ₃	CI CI	C ₈ H ₁₇	——————————————————————————————————————
1-16	 H	H ₃ C ————————————————————————————————————	H ₃ C SO ₃ H	~\$ ↓ SoyH

[0067]

化合物	R ₂	R ₄	R _B	R ₇
1-16	-н	HO ₂ S FO ₃ H	SO ₃ H	—с448о4н
1-17	—соос ₂ н ₆	C _{1.4} H ₂ ,Q	C14H27Q	CI
1-18	—н	H ₃ C CH ₃	H ₉ C CH ₉	~ \(\)
1-19	сн₃	$\prec \!\!\!\! \searrow$		H ₃ C H ₃ C H ₃ C
1-20	CH ₃	H ₃ C CH ₃	a a	—so₂cн₃

[0068]

化合口	R ₂	R ₄	R ₆	R ₇
1-21	—cн ₃	H ₂ C	H.C.	—н
1-22	—н	n-C _e H _b	- (_0H ₁₇	—н
1-23	—н	H ₉ C C ₂ H ₅	C ₂ H ₆	—so _ғ сн,
1-24	– a	H ₀ C	-CC0H13	a a
1-25	— сі	H ₃ C CH ₃	— СN	{}-сн

[0069]

【実施例】以下、本発明を実施例に基づいて具体的に説明するが、本発明はこれらの実施例に何ら限定されるものではない。

【0070】〔実施例1〕

(1) 例示化合物 1-1の合成

2,6-ジクロロ-3-シアノ-4-メチルピリジン10.0g(53.4mmol)、2,4,6-トリメチルアニリン32.5g(240.3mmol)を内温160度で6時間撹拌した。この反応混合物に酢酸エチル300mlを加え30分間撹拌した。不溶物を沪別後、酢酸エチルを留去した。残査にヘキサンを加え、析出した固体を沪過して、13.4gの目的化合物を得た(収率65%)。m/Z(FABMS;posi)=384

【0071】(2)例示化合物1-11の合成例示化合物1-110.0g(26.0mmol)に、りん酸25.0g、ポリりん酸25.0gを加え、内温160℃で6時間撹拌した。この反応混合物に室温で酢酸エチルを加え、この酢酸エチル溶液を氷水1しにあけた。炭酸水素ナトリウムで中和後分液した。有機層を水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。無機物をろ過した後、有機層を濃縮した。残査にヘキサンを加え、目的物を再沈殿させた。精製は、ヘキサンーイソプロパノールの混合溶媒で再結晶し、白色の結晶を得た(収率95%)。

m/Z(FABMS; posi)=358 【0072】(3)例示化合物1-2の合成 2,6-ジクロロ-3-シアノ-4-メチルビリジン1 0.0g(53.4mmol)、4-n-オクチルアニ リン58.9g(240.3mmol)を内温160 度で6時間攪拌した。この反応混合物に酢酸エチル30 0mlを加え30分間攪拌した。不溶物を沪別後、酢酸 エチルを留去した。残査にヘキサンを加え、析出した固 体を沪過して、27.8gの目的化合物を得た(収率8 2%)。得られた化合物の質量分析及びNMRの測定結 果を以下に示す。

m/Z (FABMS; posi) = 524 1 H-NMR (CDC1 $_{3}$) δ 0. 881 (t, J=6. 48Hz, 6H, CH $_{3}$ CH $_{2}$ -), 1. 275-1. 3 14 (m, 20H, CH $_{3}$ -C $_{5}$ H $_{10}$ -CH $_{2}$ -), 1. 570-1. 613 (m, 4H, Ar-CH $_{2}$ -CH $_{2}$ -), 2. 330 (s, 3H, -CH $_{3}$), 2. 5 90 (t, J=7. 44Hz, 4H, Ar-CH $_{2}$ -), 6. 032 (s, 1H, -H), 6. 547 (s, 1H, Ar-NH-), 6. 842 (s, 1H, Ar-NH-), 7. 127 (d, J=8. 22Hz, 4H. Ar-H), 7. 202 (d, J=8. 46Hz, 2H, Ar-H), 7. 436 (d, J=8. 43Hz, 2H, Ar-H).

【0073】〔実施例2〕

(1) アゾ化合物2-1の合成

5-アミノー3-tert-ブチルー4-シアノビラゾール 8g(48.7mmol)、濃塩酸15ml、酢酸/プロピオン酸=2/3(v/v)15mlを内温5度で攪拌し、亜硝酸ナトリウム3.36g(48.7mmol)を10分間で分割添加し、そのまま10分間攪拌した。このジアゾニウム塩溶液を、例示化合物(1-1)21.3g(40.6mmol)のピリジン溶液100mlに内温10度以下で滴下した。ジアゾニウム塩溶液を滴下後、更に反応液をそのまま30分攪拌させた後、氷水1Lにあけた。析出したアゾ化合物を吸引ろ過し、イソプロパノール(IPA)、メタノールで再沈殿することで精製した。このアゾ化合物15.4g(40

mmo1)、2-クロロベンゾチアゾール17.0g (50m1)、炭酸カリウム5.5gEDMAc100 m1に懸濁させ、100度で1時間加熱攪拌した。反応終了後、室温まで冷却し、飽和食塩水400m1 Em え、析出したアゾ化合物(2-1)を吸引ろ過で沪取した。さらにこの粗結晶をアセトニトリルで再結晶した。収量25.6g、収率80%であった。 $\lambda max=532nm$ (DMF溶液) m/Z (pos

i)=692。 【0074】 【化12】

【0075】(2)アゾ化合物2-11の合成 (2-①)化合物の溶剤にDMF/塩基として酢酸ナト リウムを使用する合成

5-アミノー3-tert-ブチルー4-シアノピラゾール 8g(48.7mmol)、濃塩酸15ml、酢酸/プロピオン酸=2/3(v/v)15mlを内温5度で撹拌し、亜硝酸ナトリウム3.36g(48.7mmol)を10分間で分割添加し、そのまま10分間撹拌した。このジアゾニウム塩溶液を、例示化合物(1-11)21.3g(40.6mmol)、酢酸ナトリウム50.0gの有機溶媒200ml(DMF100ml、酢酸/プロピオン酸=2/3(v/v)100ml)に内温10度以下で滴下した。ジアゾニウム塩溶液を滴下後、更に反応液をそのまま30分撹拌させた後、

水水1 Lにあけた。析出したアゾ化合物を吸引ろ過し、IPA、メタノールで再沈殿することで精製した。このアゾ化合物22.4g(40mmol)、2ークロロベンゾチアゾール17.0g(50ml)、炭酸カリウム5.5gをDMAc100mlに懸濁させ、100度で1時間加熱攪拌した。反応終了後、室温まで冷却し、飽和食塩水400mlを加え、析出したアゾ化合物(2-11)を吸引ろ過で沪取した。さらにこの粗結晶をアセトニトリルで再結晶した。収量26.3g、収率82%であった。

 $\lambda max = 558nm (DMF溶液) m/Z (posi) = 802.$

[0076]

【化13】

【0077】(2-②)化合物の溶剤として酢酸ープロピオン酸/塩基としてトリエチルアミンを使用した合成(2-①)の方法でジアゾニウム塩溶液を作製し、該ジアゾニウム塩溶液を、例示化合物(1-11)21.3g(40.6mmol)とトリエチルアミン100mlの酢酸/プロピオン酸=2/3(v/v)330ml)に、内温10度以下で滴下した。ジアゾニウム塩溶液を滴下後、更に反応液をそのまま30分攪拌させた後、1N-HC1水溶液にあけた。析出したアゾ化合物を吸引ろ過し、IPA、メタノールで再沈澱することで精製した。続いて、(2-①)と同様の方法で、ベンゾチアゾール化を行いアゾ化合物(2-11)を得た。収量22.5g、収率70%であった。

λmax=558nm (DMF溶液) m/Z (POS I)=802。

【0078】(2-3) 化合物の溶剤及び塩基としてピリジンを使用した合成

(2-①) と同様の方法でジアゾニウム塩溶液を作製し、該ジアゾニウム塩溶液を、例示化合物(1-11)21.3g(40.6mmol)のピリジン溶液60mlに、内温10度以下で滴下した。ジアゾニウム塩溶液を滴下後、更に反応液をそのまま30分提拌させた後、1N-HC1水溶液にあけた。析出したアゾ化合物を吸引ろ過し、IPA、メタノールで再沈澱することで精製した。続いて、(2-①)と同様の方法で、ベンゾチアゾール化を行いアゾ化合物(2-11)を得た。収量29.8g、収率93%であった。

λmax=558nm (DMF溶液) m/Z (POS I)=802。

【0079】上記アゾ化合物2-11の合成(2-〇) 〇)における結果より、(2-〇)の製造方法を用いた場合に、本発明に係るアゾ化合物が高収率で製造可能で あることが確認された。実施例2におけるアゾ化合物2 -11の収率の結果を下記表1に示す。

[0080]

【表1】

做寇
82%
70%
93%

【0081】〔実施例3〕

(1) アゾ化合物3-1の合成

5ーアミノー4ーシアノー3ーメチルーイソチアゾール O. 25g (1.8mmol)、酢酸1.2ml、プロ ピオン酸1.8mlを内温0℃以下で攪拌し、45%ニ トロシル硫酸O. 6g(1.98mmol)を添加し た。そのまま30分間攪拌してジアゾニウム塩を調製し た。別のフラスコに例示化合物 (1-1) C. 54g (1.5mmol)、酢酸ナトリウム2.4g、DMF 13.5ml、酢酸エチル6mlを加えて攪拌し、内温 0℃以下に冷却した。この溶液に、別途調製しておいた 上記ジアゾニウム塩を加えた。ジアゾニウム塩添加後、 さらにその反応液をそのまま2時間反応させた後、飽和 食塩水30mlを加え、析出したアゾ化合物(3-1) を吸引ろ過し、単離した。さらにこの粗結晶をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル) で精製した。収量0.05g、収率55%であった。 $\lambda max = 529 nm (DMF)$, m/Z (FABM)S: nega) = 509.

[0082]

【化14】

【0083】実施例1と同様の合成方法で本発明の例示 化合物を合成し、続いて実施例2又は実施例3と同様の 合成方法で、下記表2に示すアゾ化合物を合成した。 【0084】 【表2】

本県明の化合 協	「いっ方法	7%化合位/比键设得	如阜(%)	λ max / DMF	举门口	ፍሮ	
1-1	京際例2-例の方法	2-1	80	532nm	80 nm	Α	本公顷
1-4	交換例2-億の方法	2-4	67	554nm	84 nm	Α	本 兒明
1-6	空間例2-③の方法	2-8	69	552nm	83 nm	_ A	交発 明
1-11	環境例2-3の方法	2-11	93	545nm	83 nm	A	本公司
1-12	☆に約2-③の方法	2-12	73	543nm	91 nm	В	交易到
1-23	⊋陰間2-③の方法	2-23	85	656nm	83 nm	A	本祭以
1-24	質点例2-③の方法	2-24	68	565nm	82 nm	A	本紹切
1-1	京時間3の方法	3-1	55	529nm	81 nm	Α	本の日
		比键绘图1	72	540nm	95nm	C	此強烈
	_	比0歲與2	71	560nm	111nm	D	此ほぼ
		开贷额33	57	510nm	101nm	D	比協問
	_	比[建發網4	60	523nm	107nm	D	此位的

【0085】(色相の評価)本発明の化合物を用いて本発明の製造方法により得られたアゾ化合物及び下記比較染料1~4をDMFに溶解し、UVスペクトル測定器(SHIMADZU社製)で、マゼンタ域の入maxにおける吸光度が1.000となるように、溶液の濃度を調製した。続いて、同測定器でUVスペクトルを測定した。得られたスペクトルチャートからマゼンタ域における半値幅(吸光度が0.500における吸収体の幅)を算出した。評価は、半値幅が75nm以下がA、76nm~85nmがB、86nm~95nmがC、96nm以上がDの4段階で行った。

[0086]

【化15】

(15) 102-322151 (P2002-32JL8

比較染料 1

比较染料 2

比較染料 3

比較染料 4

【0087】前記表6に示すように、本発明の化合物を 用いて、本発明の製造方法により得られたアゾ化合物 は、比較染料よりも半値幅が狭く、シャープな吸収体を 有することが確認された。

[0088]

【発明の効果】本発明によると、三原色の色素として色 再現性に優れ、半値幅が狭くシャープな吸収特性を有す るアゾ化合物の製造において好適に用いられる、新規な 化合物、及び該化合物を用いて高収率でアゾ化合物を製 造可能なアゾ化合物の製造方法を提供することができ る。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7

識別記号

C O 7 D 417/12

CO9B 29/036

29/42

CLA

(72)発明者 花木 直幸

神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真

フイルム株式会社内

FI

テーマコード(参考)

C O 7 D 417/12

CO9B 29/036

29/42

CLA

Fターム(参考) 4C055 AA01 BA03 BA52 BB01 BB04

BB08 BB09 BB10 BB11 CA02

CA58 CA59 CB16 DA05 DA06.

DA33 EA02 FA01 FA31 FA37

4C063 AA01 AA05 BB09 CC62 DD12

DD22 DD29 EE10